#2

PGT/JP 00/06058

日本国特許庁

06.09.00

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

J700/6058

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

1999年 9月16日

REC'D 27 OCT 2000

WIPO

出 願 番 号 Application Number:

平成11年特許顯第262291号

EU

出 類 人 Applicant (s):

呉羽化学工業株式会社



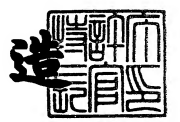
PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2000年10月13日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office





出証番号 出証特2000-3083223

【書類名】

特許願

【整理番号】

P-5666

【提出日】

平成11年 9月16日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

G02B 5/22

F21V 9/04

【発明者】

【住所又は居所】

福島県いわき市錦町落合16番地 呉羽化学工業株式会

社内

【氏名】

林 直樹

【発明者】

【住所又は居所】

福島県いわき市錦町落合16番地 呉羽化学工業株式会

社内

【氏名】

上遠野 浩樹

【発明者】

【住所又は居所】

福島県いわき市錦町落合16番地 呉羽化学工業株式会

社内

【氏名】

庄司 益宏

【特許出願人】

【識別番号】

000001100

【氏名又は名称】

呉羽化学工業株式会社

【代理人】

【識別番号】

100088155

【弁理士】

【氏名又は名称】

長谷川 芳樹

【選任した代理人】

【識別番号】

100092657

【弁理士】

【氏名又は名称】 寺崎 史朗

【選任した代理人】

【識別番号】 100107191

【弁理士】

【氏名又は名称】 長濱 範明

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 014708

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】 要



【発明の名称】 光学フィルタ

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記(A)成分及び下記(B)成分のうち少なくとも一つの

成分を含有して成る近赤外光吸収層を備え、

前記近赤外光吸収層におけるリン原子の含有量が銅イオン1モルに対して0. 4~0.7モルであり、

前記近赤外光吸収層における銅イオンの含有量が2~60重量%である、 ことを特徴とする光学フィルタ。

- (A) 成分:下記式(1)で表されるリン酸エステル化合物及び銅イオンより成る成分
- (B) 成分:前記リン酸エステル化合物と銅化合物との反応により得られるリン酸エステル銅化合物

【化1】

[式(1)中、Rは、下記式(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、(8) 若しくは(9)で表される基、アルキル基、アリール基、アラルキル基、又はアルケニル基を示し、nは1又は2であり、nが1のときにRは同一であっても異なっていてもよい。

【化2】

式 (4) 式 (5)
$$CH_2O-R^{14} \qquad O-R^{16} \\ -CHCH_2O-R^{13} \qquad -CH_2CHCH_2O-R^{15}$$

(式(2)~(9)中、R 11 ~R 17 は炭素数が 1 ~20のアルキル基、炭素数が 6 ~20のアリール基又はアラルキル基を示し(ただし、芳香環を構成する炭素原子に結合した水素原子が、炭素数 1 ~6のアルキル基又はハロゲンによって少なくともひとつ置換されていてもよい)、R 21 ~R 25 は水素原子又は炭素数が 1 ~4のアルキル基を示し(ただし、R 23 、R 24 、R 25 が全て水素原子の場合を除

く)、 R^{31} 及び R^{32} は炭素数が $1\sim 6$ のアルキレン基を示し、 R^{41} は炭素数が $1\sim 1$ 0のアルキレン基を示し、 R^{51} 及び R^{52} は炭素数が $1\sim 2$ 0のアルキル基を示し、 R^{61} は水素原子又はメチル基を示し、 R^{61} は R^{61} は水素原子又はメチル基を示し、 R^{61} は R^{61}

【請求項2】 前記リン酸エステル化合物は、上記式(9)における R^{61} がメチル基であり、かつ、上記式(9)におけるpが2又は3であり、かつ、上記式(9)におけるrが1のものであることを特徴とする請求項1記載の光学フィルタ。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は光学フィルタに関し、詳しくは近赤外光の吸収特性を有する光学フィルタに関する。

[0002]

【従来の技術】

近赤外光吸収特性を有する従来の光学フィルタとして、例えば、特開平6-1 18228号公報等には、リン酸エステル化合物、及び、銅イオンを主成分とするイオン性金属成分を含有して成るものが開示されている。この光学フィルタは、近赤外光を効率よく吸収する一方で、可視光の透過率が高いという特性を有しており、可視光の透過と近赤外光の遮断とが必要とされる用途、例えば、窓用の熱線吸収部材や、視感度補正フィルタ、ディスプレイの前面板等に適用される。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】

ところで、光学フィルタの可視光透過性を高めるため、また、取り扱いやすさや、かさばらないといった観点から、このような光学フィルタとしては厚さの薄いものが有用である。近赤外光吸収性は銅イオンによって発現されるものであり、厚さを薄くしたときに十分な近赤外光吸収性を有する光学フィルタを得るためには、銅イオンの含有量(濃度)を十分に高める必要がある。しかし、銅イオンの含有量を高めると、光学フィルタの耐環境性が悪化する傾向にあることが判明

した。具体的には、環境中の湿気(水分)の影響により、長期間の使用において 光学フィルタが徐々に白化(白濁)していき、やがて、可視光が透過できなくな る程に透光性を失ってしまう(いわゆる「失透」)ことがあった。特に、高温多 湿な環境や時期によっては、このような失透が加速される傾向にあり、光学フィ ルタとしての寿命が短くなってしまうおそれがあった。

[0004]

そこで、本発明は、このような事情に鑑みてなされたものであり、十分な近赤 外光吸収性を有しつつ、耐湿性に極めて優れた光学フィルタを提供することを目 的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】

上記目的を達成するために、本発明者らは、リン酸エステル化合物及び銅化合物、又はリン酸エステル銅化合物を含有する光学フィルタの組成において、リン原子と銅イオンとの含有比が光学フィルタの耐湿性に大きな影響を及ぼすことを見出し、本発明を完成するに至った。すなわち、本発明の光学フィルタは、下記(A)成分及び下記(B)成分のうち少なくとも一つの成分を含有して成る近赤外光吸収層を備え、その近赤外光吸収層におけるリン原子の含有量が銅イオン1モルに対して0.4~0.7モル、好ましくは0.45~0.65モルであり、近赤外光吸収層における銅イオンの含有量が2~60重量%、好ましくは2~20重量%、特に好ましくは2~15重量%であることを特徴とする。

- (A) 成分:下記式(1)で表されるリン酸エステル化合物及び銅イオンより成る成分
- (B) 成分:前記リン酸エステル化合物と銅化合物との反応により得られるリン酸エステル銅化合物

[0006]

【化3】

式(1)

 $O=P \begin{pmatrix} OH)_n \\ OR)_{3-n} \end{pmatrix}$

[0007]

[式(1)中、Rは、下記式(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、(8) 若しくは(9)で表される基、アルキル基、アリール基、アラルキル基、又はアルケニル基を示し、nは1又は2であり、nが1のときにRは同一であっても異なっていてもよい。

[0008]

【化4】

式(2) 式(3)

式 (4) 式 (5) $CH_2O-R^{14} \qquad O-R^{16}$ $-CHCH_2O-R^{13} \qquad -CH_2CHCH_2O-R^{1}$

[0009]

(式(2)~(9)中、R 11 ~R 17 は炭素数が 1 ~20のアルキル基、炭素数が 6 ~20のアリール基又はアラルキル基を示し(ただし、芳香環を構成する炭素原子に結合した水素原子が、炭素数 1 ~6のアルキル基又はハロゲンによって少なくともひとつ置換されていてもよい)、R 21 ~R 25 は水素原子又は炭素数が 1 ~4のアルキル基を示し(ただし、R 23 、R 24 、R 25 が全て水素原子の場合を除

く)、 R^{31} 及び R^{32} は炭素数が $1\sim 6$ のアルキレン基を示し、 R^{41} は炭素数が $1\sim 1$ 0のアルキレン基を示し、 R^{51} 及び R^{52} は炭素数が $1\sim 2$ 0のアルキル基を示し、 R^{61} は水素原子又はメチル基を示し、mは $1\sim 6$ の整数を示し、kは $0\sim 5$ の整数を示し、pは $2\sim 9$ 7の整数を示し、rは $1\sim 4$ の整数を示す。)]

[0010]

このような光学フィルタにおいては、リン酸エステル化合物のリン酸基が配位 結合及び/又はイオン結合により銅イオンに結合し、この銅イオンはリン酸エス テルに囲まれた状態で近赤外光吸収層中に溶解又は分散されており、この飼イオ ンのd軌道間の電子遷移によって近赤外光が選択吸収される。また、近赤外光吸 収層中におけるリン原子の含有量が銅イオン1モルに対して $0.4 \sim 0.7$ モル 、すなわち、銅イオンに対するリン原子の含有比(以下、「P/Cu」という) がモル比で0.4~0.7であると、光学フィルタの耐湿性、及び近赤外光吸収 層における銅イオンの分散性の観点から非常に好適であることが確認された。P /Cuがモル比で 0. 4未満であると、リン酸エステル化合物に対して配位する 銅イオンが過剰となり、銅イオンが近赤外光吸収層中に均一に分散しにくくなる 傾向にある。また、近赤外光吸収層は、上記(A)成分及び/又は上記(B)成 分が樹脂中に含有された樹脂組成物から形成されてもよく、こうすると、その樹 脂特有の特性を光学フィルタに付与することができ、この場合にも、P/Cuが モル比で 0. 4 未満であると、樹脂中に銅イオンを均一に分散させがたくなる。 一方、P/Cuがモル比で0.7を超えると、光学フィルタの厚さを薄くして銅 イオンの含有量を高めたときに、失透が起こりやすくなる傾向にあり、高温多湿 の環境では特にこの傾向が顕著となる。

[0011]

また、近赤外光吸収層における銅イオンの含有割合が上記下限値未満であると、光学フィルタ又は近赤外光吸収層の厚さが1mm程度より薄くされたときに、十分な近赤外光吸収性を得ることが困難な傾向となる。一方、銅イオンの含有割合が上記上限値を超えると、銅イオンを近赤外光吸収層中に分散させることが困難となる傾向にある。また、上述の如く、近赤外光吸収層が上記(A)成分及び

/又は上記(B)成分を含有する樹脂組成物で形成される場合にも同様な傾向を

示す。

[0012]

さらに、リン酸エステル化合物は、上記式(9)におけるR⁶¹がメチル基であり、かつ、上記式(9)におけるpが2又は3であり、かつ、上記式(9)におけるrが1のものであると、すなわち、下記式(10)で表されるリン酸エステル化合物、又は、下記式(11)で表されるリン酸エステル化合物であるとより好ましい。

[0013]

【化5】

式(10)

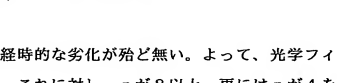
$$\begin{pmatrix}
CH_{3} \\
CH_{2} = C - C - O - CH_{2} - CH_{2} - O \\
\parallel \\
O
\end{pmatrix}_{n}
\begin{pmatrix}
O \\
\parallel \\
P - (OH)_{3-n}
\end{pmatrix}$$

式 (11)

$$\begin{pmatrix} CH_{3} \\ CH_{2} = C - C - O - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - O \end{pmatrix}_{n}^{O} \parallel P - (OH)_{3-n}$$

[0014]

このように、式(9)で表されるようなメタクリロイルオキシアルキル基におけるアルキレンオキサイド基がエチレンオキサイド基又はプロピレンオキサイド基であると、上記pが4以上であるアルキレンオキサイド基を有するリン酸エステル化合物に比して、近赤外光吸収性が高められる。したがって、光学フィルタの近赤外光に対する選択吸収性及び可視光に対する選択透過性を向上させることができる。また、これらアルキレンオキサイド基の繰返し数であるrが1である



と、光学フィルタの可視光透過率の経時的な劣化が殆ど無い。よって、光学フィルタの耐湿性の向上を一層図りうる。これに対し、rが2以上、更にはrが4を超える整数であるアルキレンオキサイド基を有する光学フィルタは、耐湿性、剛性、耐熱性等の経時的な劣化が比較的起こりやすい傾向にある。

[0015]

【発明の実施の形態】

以下、本発明の光学フィルタについて詳細に説明する。本発明の光学フィルタは、上記(A)成分及び上記(B)成分のうち少なくとも一つの成分を含有して成る近赤外光吸収層を備えるものである。まず、近赤外光吸収層の構成成分である(A)成分と(B)成分を説明する。

[0016]

く(A)成分>

(A) 成分は、銅イオン及び上記式(1)で表されるリン酸エステル化合物より成るものである。銅イオンを供給するための銅塩の具体例としては、酢酸銅、酢酸銅一水和物、蟻酸銅、ステアリン酸銅、安息香酸銅、エチルアセト酢酸銅、ピロリン酸銅、ナフテン酸銅、クエン酸銅等の有機酸の銅塩無水物や水和物、或いは水酸化銅や、塩化銅、硫酸銅、硝酸銅、塩基性炭酸銅等の無機酸の銅塩の無水物や水和物が挙げられる。これらのなかでは、酢酸銅、酢酸銅一水和物、安息香酸銅、水酸化銅、塩基性炭酸銅が好ましく用いられる。なお、(A)成分には、銅イオン以外の金属イオン(以下、「他の金属イオン」という。)が含有されていてもよく、他の金属イオンとしては、ナトリウム、カリウム、カルシウム、鉄、マンガン、マグネシウム、ニッケル等の金属によるイオンが挙げられる。

[0017]

また、上記のリン酸エステル化合物は、例えば、下記第1の方法、第2の方法 、第3の方法等のいずれかによって製造される。

[0018]

[第1の方法]:この第1の方法は、無溶媒又は適宜の有機溶剤中で、下記式(12)で表される化合物と五酸化リンとを反応させる方法である。

[0019]

【化6】

式 (12)

HO-R

[0020]

[式(12)中、Rは、上記式(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7))、(8)若しくは(9)で表される基、アルキル基、アリール基、アラルキル基、又はアルケニル基を示す。]

[0021]

すなわち、上記式(12)で表される化合物としては、下記式(13)、(14)、(15)、(16)、(17)、(18)、(19)若しくは(20)で表されるアルコール、アルキルアルコール、フェノール等を好ましく用いることができる。

[0022]

【化7】

式 (14)

$$R^{21}$$
|
| R^{22}
|
| R^{20}
| R^{20}
| R^{20}

式 (16)

$$CH_{2}O-R^{14}$$
 $|$
 $HO-CHCH_{2}O-R^{13}$

HO-CH₂CHCH₂O-R¹⁵

式 (17)

式 (18)

式 (19)

$$O = HO - (R^{32} - O) + R^{41} - C - O - R^{52}$$

式 (20)

$$R^{61}$$
|
 $CH_2 = C - C - O - (C_p H_{2p}O)_r - OH$
|
O

[0023]

(式 (2) ~ (9) 中、 R^{11} ~ R^{17} は炭素数が1~20のアルキル基、炭素数が

 $6\sim20$ のアリール基又はアラルキル基を示し(ただし、芳香環を構成する炭素原子に結合した水素原子が、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基又はハロゲンによって少なくともひとつ置換されていてもよい)、 $R^{21}\sim R^{25}$ は水素原子又は炭素数が $1\sim4$ のアルキル基を示し(ただし、 R^{23} 、 R^{24} 、 R^{25} が全て水素原子の場合を除く)、 R^{31} 及び R^{32} は炭素数が $1\sim6$ のアルキレン基を示し、 R^{41} は炭素数が $1\sim1$ 0のアルキレン基を示し、 R^{51} 及び R^{52} は炭素数が $1\sim2$ 0のアルキル基を示し、 R^{61} は水素原子又はメチル基を示し、 R^{61} は水素原子又はメチル

[0024]

また、上記式(12)で表される化合物のなかで、式(13)で表されるアルコールのうちアリール基又はアラルキル基を有する好適な具体例としては、下記式(21)又は(22)で表されるアルコールが挙げられる。また、式(15)で表されるアルコールのうちアリール基を有する好適な具体例としては、下記式(23)で表されるアルコールが挙げられる。さらに、式(17)で表されるアルコールの好適な具体例としては、下記式(24)で表されるアルコールが挙げられる。

[0025]

【化8】

式 (21)

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 \\
HO-CH-CH_2-O-\bigcirc
\end{array}$$

式 (22)

$$CH_3$$
 $|$
 $HO-CH-CH_2-O-CH_2$
 $C1$

式 (23)

$$CH_2-O-CH_3$$
 $HO-CH-CH_2-O-\bigcirc$

式 (24)

[0026]

なお、上述の如く、式(12)で表される化合物にはフェノールが含まれるが、本発明では、式(12)で表される化合物を、便宜上、総称して以下「特定のアルコール」という。ここで、特定のアルコールと五酸化リンとの反応に用いら

れる有機溶剤としては、五酸化リンと反応しない有機溶剤であって、例えば、ヘキサン、シクロヘキサン、ヘプタン、オクタン、ベンゼン、トルエン、キシレン、石油スピリット等の炭化水素系溶剤、クロロホルム、四塩化炭素、ジクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素系溶剤、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジブチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶剤、アセトン、メチルエチルケトン、ジブチルケトン等のケトン系溶剤等が挙げられ、これらの中では、トルエン、キシレンが好ましい。

[0027]

この [第1の方法] において、特定のアルコールと五酸化リンとの反応条件は、特定のアルコールが式(13)~(20)で表されるアルコール(ただし、芳香環を有するものを除く)の場合、反応温度が0~100℃、好ましくは40~80℃であり、反応時間が1~24時間、好ましくは4~9時間である。また、特定のアルコールが、フェノール、又は式(13)~(17)で表されるアルコールのうち芳香環を有するものの場合、反応温度が0~100℃、好ましくは40~80℃であり、反応時間が1~96時間、好ましくは4~72時間である。

[0028]

また、この第1の方法においては、例えば、特定のアルコール及び五酸化リンをモル比で3:1となる割合で用いることにより、上記式(1)に示す水酸基の数が2(式(1)に示す nが2)であるリン酸モノエステル化合物(以下、「モノエステル」という)と、これら水酸基の数が1(式(1)に示す nが1)であるリン酸ジエステル化合物(以下、「ジエステル」という)との割合が略1:1の混合物が得られる。また、特定のアルコールと五酸化リンとの割合及び反応条件を適宜選択することにより、モノエステルとジエステルとの割合は、モル比で99:1~40:60となる範囲内で調整される。

[0029]

[第2の方法]:この第2の方法は、無溶媒又は適宜の有機溶剤中で、特定の アルコールとオキシハロゲン化リンとを反応させ、得られる生成物に水を添加し て加水分解する方法である。オキシハロゲン化リンとしては、オキシ塩化リン、 オキシ臭化リンを用いることが好ましく、特に好ましくはオキシ塩化リンである 。また、特定のアルコールとオキシハロゲン化リンとの反応に用いられる有機溶剤としては、オキシハロゲン化リンと反応しない有機溶剤であって、例えば、ヘキサン、シクロヘキサン、ヘプタン、オクタン、ベンゼン、トルエン、キシレン、石油スピリット等の炭化水素系溶剤、クロロホルム、四塩化炭素、ジクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素系溶剤、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジブチルエーテル等のエーテル系溶剤が挙げられ、これらの中では、トルエン、キシレンが好ましい。そして、特定のアルコールとオキシハロゲン化リンとの反応条件は、反応温度が0~110℃、好ましくは40~80℃であり、反応時間が1~20時間、好ましくは2~8時間である。また、この第2の方法においては、例えば、特定のアルコール及びオキシハロゲン化リンをモル比で1:1となる割合で用いることにより、モノエステルを得ることができる。

[0030]

さらに、式(14)、(16)、(17)(ただし、R²³が水素原子の場合)、(18)又は(20)で表される特定のアルコールを用いる場合には、この特定のアルコールとオキシハロゲン化リンとの割合及び反応条件を選択するとともに、反応触媒としては、四塩化チタン(TiCl₄)、塩化マグネシウム(MgCl₂)、塩化アルミニウム(A1Cl₃)等のルイス酸触媒、副生する塩酸のキャッチ剤としては、トリエチルアミン、トリブチルアミン等のアミン類や、ピリジン等が好ましく用いられる。これらの反応触媒や塩酸キャッチ剤を用いることにより、モノエステルとジエステルとの混合物が得られる。そして、この特定のアルコールとオキシハロゲン化リンとの割合及び反応触媒を含む反応に係る条件を適宜選択することにより、モノエステルとジエステルとの割合は、モル比で99:1~1:99となる範囲内で調整される。

[0031]

また、上記式(13)、(15)、(17)(ただし、R²³がアルキル基の場合)又は(19)で表される特定のアルコールを用いる場合には、この特定のアルコールとオキシハロゲン化リンとの割合及び反応条件を選択するとともに、ルイス酸触媒及び塩酸キャッチ剤を併用することにより、モノエステルとジエステ

ルとの混合物が得られ、このとき、その割合がモル比で99:1~1:99となる範囲内で調整される。ただし、特定のアルコールとしてアルキレンオキサイド基の繰り返し単位数mが小さいものを用いる場合には、得られるリン酸エステル化合物が水溶性のものとなるため、アミン類等の塩酸キャッチ剤を用いると、生成されるアミン塩酸塩を水による洗浄によって除去することが困難となる傾向にある。以上において、反応触媒の使用量としては、オキシハロゲン化リン1モルに対して0.005~0.2モル、好ましくは0.01~0.05モルである。

[0032]

(第3の方法): この第3の方法は、無溶媒又は適宜の有機溶剤中で、特定のアルコールと三ハロゲン化リンとを反応させることにより、ホスホン酸エステル化合物を酸化する方法である。三ハロゲン化リンとしては、三塩化リン、三臭化リンを用いることが好ましく、特に好ましくは三塩化リンである。また、特定のアルコールと三ハロゲン化リンとの反応に用いられる有機溶剤としては、三ハロゲン化リンと反応しない有機溶剤であって、例えば、ヘキサン、シクロヘキサン、ヘプタン、オクタン、ベンゼン、トルエン、キシレン、石油スピリット等の炭化水素系溶剤、クロロホルム、四塩化炭素、ジクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素系溶剤、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジブチルエーテル等のエーテル系溶剤が挙げられ、これらの中では、ヘキサン、ヘプタンが好ましい。そして、特定のアルコールと三ハロゲン化リンとの反応条件は、反応温度が0~90℃、好ましくは40~75℃であり、反応時間が1~10時間、好ましくは2~5時間である。

[0033]

また、上記ホスホン酸エステル化合物を酸化する手段としては、ホスホン酸エステル化合物に、例えば、塩素ガス等のハロゲンを反応させることによりホスホロハロリデート化合物を合成し、このホスホロハロリデート化合物を加水分解する手段を利用することができる。ここで、ホスホン酸エステル化合物とハロゲンとの反応温度は0~40℃が好ましく、特に好ましくは5~25℃である。また、ホスホン酸エステル化合物を酸化する前に、このホスホン酸エステル化合物を

蒸留して精製してもよい。この第3の方法においては、例えば、特定のアルコール及び三ハロゲン化リンをモル比で3:1となる割合で用いることにより、ジエステルが高い純度で得られる。また、特定のアルコールと三ハロゲン化リンとの割合及び反応条件を選択することにより、モノエステルとジエステルとの混合物が得られ、このとき、その割合はモル比で99:1~1:99となる範囲で調整される。

[0034]

以上の第1~第3の方法で得られた第1のリン酸エステル化合物の好ましい具体例としては、下記式(25) -a、下記式(25) -b、下記式(26) -a ~x、下記式(27) -a~x、下記式(28) -a~v、下記式(29) -a ~nで表される化合物が挙げられる。これらリン酸エステル化合物は、単独で又は2種以上組み合わせて用いることができ、それらの銅化合物における近赤外光吸収特性の観点からは、式(25) -b、式(27) -a~x、式(28) -a ~v、式(29) -a~nで表されるリン酸エステル化合物が好ましく、式(28) -s~vで表されるリン酸エステル化合物が特に好ましい。

[0035]

【化9】

式(25)-a

$$\begin{array}{c|c}
O & O & O & O \\
O & O & O \\
O & O &$$

[0036]

【化10】

[0037]

【化11】

[0038]

【化13】

[0040]

[0041]

CH₂CH₃ CH₃

【化15】

[0042]

【化16】

[0043]

【化17】

[0044]

【化18】

[0045]

【化19】

式
$$(28)$$
 $-q$ O-CH₂-CH₂-CH₂-CH₃

$$O = P - OH$$

$$O = CH2-CH2-CH2-CH3-CH3$$

式 (28)
$$-r$$
 C_2H_5 $O-CH_2-CH-CH_2-CH_2-CH_2-CH_3$ $O=P-OH$ $O-CH_2-CH-CH_2-CH_2-CH_2-CH_3$ $O-CH_2-CH-CH_2-CH_2-CH_3$ $O-CH_2-CH-CH_3-CH_3-C_2H_5$

式 (28)
$$-s$$

$$O-CH_2-CH_2-O-C-C=CH_2$$

$$O=P-OH$$

$$O-CH_2-CH_2-O-C-C=CH_2$$

$$O-CH_2-CH_2-O-C-C=CH_2$$

式
$$(28)$$
 - t $O-CH_2-CH_2-O-C-C=CH_2$ $O-CH_2-OH$ OH

式 (28)
$$-u$$

O-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-C-C-C=CH₂

O=P-OH

O-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-C-C-C=CH₂

O-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-C-C-C=CH₂

[0046]

【化20】

式 (29) 一a

$$\begin{array}{c|c}
O & CH_3 \\
HO-P-O-CH-CH_2-O-\bigcirc \\
OH
\end{array}$$

式(29) -b

式 (29) 一c

$$\bigcirc
-O - CH_{2} - O - P - O - CH_{2} - CH - O - O$$
OH
OH

式 (29) -d

$$\bigcirc -O - CH - CH_2 - O - P - O - CH - CH_2 - O - \bigcirc$$
OH

式 (29) -e

[0047]

【化21】

$$\begin{array}{c|cccc}
O & CH_2-O- \\
\hline
HO-P-O-CH \\
& & \\
OH & CH_2-O-CH_3
\end{array}$$

式 (29) 一g

$$H_3C-O-CH_2$$
 O $CH_2-O HC-O-P-O-CH$
 $O-CH_2$ OH CH_2-O-CH_3

式 (29) -h

式 (29) 一i

$$\begin{array}{c|c}
O & CH_3 \\
HO-P-O-CH_2-CH-O-CH_2-C \\
\hline
OH
\end{array}$$

[0048]

【化22】

式
$$(29)$$
 -j

CH₃ O CH₃
 $| | | |$

CH₂-O-CH₂-CH-O-P-O-CH-CH₂-O-CH₂-CI
OH

式 (29)
$$-k$$
 CH_3
 CH_3

式 (29)
$$-1$$

CH₃ O CH₃
 \parallel

CH₂ $-\text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{C$

式 (29) -n

[0049]

く(B) 成分>

(B) 成分は、上記リン酸エステル化合物と銅化合物との反応により得られる

リン酸エステル銅化合物から成るものである。銅化合物としては、前述した銅塩を用いることができ、上記リン酸エステル化合物(以下、「特定のリン酸エステル化合物」という)と銅塩との反応は、適宜の条件下で両者を接触させることにより行われる。具体的には、下記(イ)、(ロ)、(ハ)の方法等を用いることが可能である。

- (イ)特定のリン酸エステル化合物と銅塩とを混合して両者を反応させる方法。
- (ロ)適宜の有機溶剤中において特定のリン酸エステル化合物と銅塩とを反応させる方法。
- (ハ)特定のリン酸エステル化合物が有機溶剤中に含有されて成る有機溶剤層と 、銅塩が溶解又は分散されて成る水層とを接触させることにより、特定のリン酸 エステル化合物と銅塩とを反応させる方法。

[0050]

また、この特定のリン酸エステル化合物と銅塩との反応条件は、反応温度が $0 \sim 150 \, \mathbb{C}$ 、好ましくは $20 \sim 120 \, \mathbb{C}$ であり、反応時間が $0.5 \sim 15$ 時間、好ましくは $1 \sim 10$ 時間、より好ましくは $1 \sim 7$ 時間である。

[0051]

上記(ロ)の方法において用いられる有機溶剤としては、用いられる特定のリン酸エステル化合物を溶解又は分散し得るものであれば、特に限定されず、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族化合物、メチルアルコール、エチルアルコール、イソプロピルアルコール等のアルコール類、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ等のグリコールエーテル類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジブチルエーテル等のエーテル類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類、酢酸エチル等のエステル類、ヘキサン、ケロシン、石油エーテル等が挙げられる。また、(メタ)アクリレート等の(メタ)アクリル酸エステル類、スチレン、αーメチルスチレン等の芳香族ビニル化合物等の重合性を有する有機溶剤も用いられる。

[0052]

一方、上記(ハ)の方法において用いられる有機溶剤としては、水に不溶又は 難溶であって、用いられる特定のリン酸エステル化合物を溶解又は分散し得るも



のであれば、特に限定されず、例えば、(ロ)の方法において用いられる有機溶剤として例示したもののうち、芳香族化合物、エーテル類、エステル類、ヘキサン、ケロシン、(メタ)アクリル酸エステル類、芳香族ビニル化合物等が挙げられる。

[0053]

また、銅塩として酸塩を用いた場合には、特定のリン酸エステル化合物と銅塩 との反応において、銅塩から陰イオンである酸成分が遊離される。このような酸 成分は、(A)成分及び/又は(B)成分を樹脂に溶解又は分散せしめた樹脂組 成物とするときに、その樹脂組成物の耐湿性及び熱安定性を低下させる原因とな り得るため、必要に応じて除去することが好ましい。上記(イ)又は(ロ)の方 法によりリン酸エステル銅化合物を製造する場合には、特定のリン酸エステル化 合物と銅塲とを反応させた後、生成された酸成分((ロ)の方法においては生成 された酸成分及び有機溶剤)を蒸留によって除去することができる。さらに、上 記(ハ)の方法によってリン酸エステル銅化合物を製造する場合には、酸成分を 除去する好ましい方法として、水に不溶又は難溶の有機溶剤に特定のリン酸エス テル化合物が含有されて成る有機溶剤層に、アルカリを添加することによって中 和した後、この有機溶剤層と銅塩が溶解又は分散された水層とを接触させること より、特定のリン酸エステル化合物と銅塩とを反応させ、その後、有機溶剤層と 水層とを分離する方法がある。ここで、アルカリとしては、水酸化ナトリウム、 水酸化カリウム、アンモニア等が挙げられるが、これらに限定されるものではな い。この方法によれば、銅塩から遊離される酸成分とアルカリとによって水溶性 の塩が形成され、この塩が水層に移行するとともに、生成される特定のリン酸エ ステル銅化合物は有機溶剤層に移行するため、この水層と有機溶剤層とを分離す ることにより、酸成分が除去される。

[0054]

さらに、上記式(2)、式(3)、式(6)、又は式(7)で表されるリン酸エステル化合物におけるアルキレンオキサイド基の繰り返し単位数mは、 $1\sim6$ 、好ましくは $1\sim3$ の整数である。このmの値が6を超えると、例えば、樹脂組成物としたときの硬度が大幅に低下する。一方、mの値が0、すなわちアルキレ

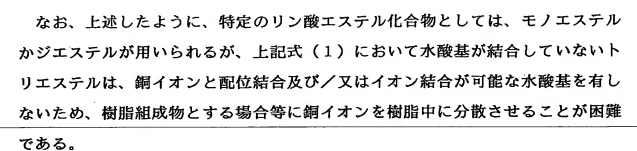
ンオキサイド基が結合されていない場合には、樹脂組成物とする場合に、飼イオンを樹脂中に分散させることが困難となる。また、上記式(8)におけるアルキレンオキサイド基の繰り返し単位数 k は、0~5、好ましくは0~2の整数である。この k の値が5を超える場合には、樹脂組成物としたときの硬度が低下する傾向にある。さらに、式(9)におけるアルキレンオキサイド基の繰り返し単位数 r は、1~4の整数である。この r の値が4を超えるものは、樹脂組成物としたときの吸湿性が高くなり、成形品の伸縮が発生しやすい傾向にある。特に、長期間の使用において、周囲環境の湿度変化による伸びや縮みによって、例えば、表面被覆層がある場合に、その表面被覆層の劣化が進行することがある。また、r の値が4を超えると、成形品の剛性又は硬度が低下してしまい、板状部材に必要な所望の機械的強度が得られにくい傾向にある。さらに、r の値が4を超える場合には、成形品に対して十分な耐熱性を得られないおそれがある。

[0055]

またさらに、リン酸エステル化合物及びリン酸エステル銅化合物の熱的安定性の観点から、上記アルキレンオキサイド基の繰り返し単位数mが1であると特に好適である。このmが1であるアルキレンオキサイド基を有するリン酸エステル化合物の銅塩及びリン酸エステル銅化合物は、mが2以上の整数であるアルキレンオキサイド基を有するものに比して、高い熱分解温度を有する傾向があり、mが1であるアルキレンオキサイド基を有するリン酸エステル化合物の銅塩及びリン酸エステル銅化合物を含む組成物を熱成形する際に、その成形温度を高めることができる。よって、成形が容易となり、成形加工性をより向上することが可能となる。また、mが1であるアルキレンオキサイド基を有するリン酸エステル化合物の銅塩及びリン酸エステル化合物の銅塩及びリン酸エステル化合物の銅塩及びリン酸エステル化合物は、mが2以上の整数であるアルキレンオキサイド基を有するものに比して、耐湿性に優れる傾向にある。具体的には、

mが1であるアルキレンオキサイド基を有するリン酸エステル化合物の銅塩及び リン酸エステル銅化合物を用いた光学フィルタは、高温多湿の環境下でも可視光 透過率の経時的な劣化が殆ど無いのに対し、mが2以上の整数であるアルキレン オキサイド基を有するものは、経時的な劣化が比較的起こりやすい傾向にある。

[0056]



[0057]

またさらに、式(2)~(6)における R^{11} ~ R^{17} は炭素数が1~20、好ま しくは1~10、更に好ましくは1~4、特に好ましくは1~2のアルキル基、 又は、炭素数が6~20のアリール基若しくはアラルキル基である(ただし、芳 香環を構成する炭素原子に結合した水素原子が、炭素数1~6のアルキル基又は ハロゲンによって少なくともひとつ置換されていてもよい)。また、式(7)に おける R^{51} 、及び式(8)における R^{52} は炭素数が $1\sim20$ 、好ましくは $1\sim1$ 0、更に好ましくは $1\sim4$ 、特に好ましくは $1\sim2$ のアルキル基である。これら $R^{11} \sim R^{17}$ 、 R^{51} 及び R^{52} の炭素数が20を超えるリン酸エステル化合物は、樹 脂組成物とした場合に、樹脂との相溶性が低下する場合があり、樹脂中に銅イオ ンを分散させ難い。また、式(2)における R^{21} 、式(3)における R^{22} 、及び 式 (6) における $R^{23} \sim R^{25}$ は、炭素数が $1 \sim 4$ のアルキル基である(ただし、 R^{23} 、 R^{24} 、 R^{25} が全て水素の場合を除く)。すなわち、式(2)及び式(3) におけるアルキレンオキサイド基としては、プロピレンオキサイド基、ブチレン オキサイド基等が挙げられ、式(6)におけるアルキレンオキサイド基としては ブチレンオキサイド基等が挙げられる。これらのなかでは、プロピレンオキサイ ド基を有するものが好ましい。また、これら R 21 \sim R 25 の炭素数が 4 を超える場 合には、(A)成分及び/又は(B)成分を溶媒や樹脂中に高い割合で分散させ ることが困難となる。

[0058]

さらに、式(7)における R^{31} 、及び式(8)における R^{32} は、炭素数が $1\sim$ 6、好ましくは $1\sim$ 4、更に好ましくは $3\sim$ 4、特に好ましくは3のアルキレン基である。すなわち、アルキレンオキサイド基(OR^{31} 、 OR^{32})としては、メチレンオキシ基、エチレンオキシ基、プロピレンオキシ基、ブチレンオキシ基、

ペンチレンオキシ基、ヘキシレンオキシ基などが挙げられ、特にプロピレンオキシ基及びブチレンオキシ基が好ましい。この R^{31} 及び R^{32} の炭素数が6を超える場合には、(A)成分及び/又は(B)成分を溶媒や樹脂中に高い割合で分散させることが困難である。またさらに、式(8)における R^{41} は、炭素数が $1\sim1$ 0、好ましくは $3\sim6$ 、更に好ましくは $3\sim4$ 、特に好ましくは3のアルキレン基である。さらにまた、式(9)における R^{61} は水素原子又はメチル基である。

[0059]

上記のような(A)成分及び(B)成分のうち少なくとも一成分を含有して成る近赤外光吸収層を備える本発明の光学フィルタによれば、特定のリン酸エステル化合物のリン酸基が配位結合及び/又はイオン結合により銅イオンに結合し、この銅イオンはリン酸エステルに囲まれた状態で近赤外光吸収層中に溶解又は分散されており、この銅イオンの d 軌道間の電子遷移によって近赤外光が選択吸収される。

[0060]

ここで、(A)成分及び/又は(B)成分から成る近赤外光吸収層における銅イオンの含有割合は、近赤外光吸収層全体に対して、好ましくは2~60重量%、より好ましくは2~20重量%、特に好ましくは2~15重量%となるように調整される。この銅イオンの含有割合が、2重量%未満であると、光学フィルタ又は近赤外光吸収層の厚さを1mm程度よりに薄くしたときに、十分な近赤外光吸収性を得ることが困難な傾向となる。一方、銅イオンの含有割合が60重量%を超えると、銅イオンを近赤外光吸収層中に分散させることが困難となる傾向にある。また、上述の如く、近赤外光吸収層が上記(A)成分及び/又は上記(B)成分を含有する樹脂組成物で形成される場合にも同様な傾向を示す。

[0061]

また、前述の金属イオンの使用割合は、銅イオンを含む全金属イオンにおける 50重量%以下であることが好ましく、より好ましくは30重量%以下、更に好 ましくは20重量%以下である。この割合が50重量%を超える場合には、銅イ オンとリン酸エステル化合物との結合配位が他の金属イオンの影響を受けるため 、近赤外光吸収性が十分に高められない傾向にある。

[0062]

また、近赤外光吸収層中における特定のリン酸エステル化合物と銅イオンとの含有割合は、近赤外光吸収層中のリン原子の含有量が銅イオン1モルに対して0.4~0.7モル、すなわち、P/Cuがモル比で0.4~0.7、好ましくは0.45~0.65モルとなるように調整される。P/Cuがモル比で0.4未満であると、特定のリン酸エステル化合物に対して配位する銅イオンが過剰となり、銅イオンが近赤外光吸収層中に均一に分散しにくくなる傾向にある。この傾向は、近赤外光吸収層が上述した樹脂組成物から形成される場合も同様である。一方、P/Cuがモル比で0.7を超えると、光学フィルタの厚さを薄くして銅イオンの含有量を、上記のように近赤外光吸収性層全体に対して2重量%以上となるように高めた場合に、失透が起こりやすくなる傾向にあり、高温多湿の環境では特にこの傾向が顕著となる。したがって、本発明の光学フィルタは、近赤外光吸収層におけるP/Cuがモル比で0.4~0.7とされているので、銅イオンが近赤外光吸収層中へ均一に分散されて良好かつ十分な近赤外光吸収性が得られるとともに、厚さを薄くして銅イオンの含有量を高めても、耐湿性に極めて優れた光学フィルタを得ることが可能となる。

[0063]

さらに、特定のリン酸エステル化合物は、上記式(9)におけるR⁶¹がメチル基であり、かつ、上記式(9)におけるpが2又は3であり、かつ、上記式(9)におけるrが1のもの(すなわち、上記式(10)で表されるリン酸エステル化合物)とすると、上記pが4以上であるアルキレンオキサイド基を含む式(9)で表されるメタクリロイルオキシアルキル基を有するリン酸エステル化合物に比して、近赤外光吸収性が顕著に高められる。したがって、光学フィルタの近赤外光に対する選択吸収性及び可視光に対する選択透過性を向上させることができる。また、これらアルキレンオキサイド基の繰返し数であるrが1であると、光学フィルタの可視光透過率の経時的な劣化が殆ど無い。よって、光学フィルタの耐湿性の向上を一層図りうる。これに対し、rが2以上、更にはrが4を超える整数であるアルキレンオキサイド基を有する光学フィルタは、耐湿性、剛性、耐熱性等の経時的な劣化

が比較的起こりやすい傾向にある。

[0064]

またさらに、式(1)で表されるリン酸エステル化合物のうち、芳香環を有するリン酸エステル化合物と、芳香環を有しないリン酸エステル化合物とを混合して用いると、可視光と近赤外光との境界にあたる波長領域(概ね波長750nm前後)における可視光側の透過率、及びその波長領域における近赤外光側の吸収率がともに高められた光学フィルタを得ることができる。特に、上記芳香環を有するリン酸エステル化合物が、上記式(25)ーa及び/又は上記式(25)ーb、好ましくは式(25)ーbで表される化合物であると、近赤外光の選択吸収性、及び可視光の選択透過性により優れるとともに、後述する液状の組成物を得る際に、(A)成分及び/又は(B)成分の溶剤への溶解性を高めることができる。このとき、上記の芳香環を有するリン酸エステル化合物及び/又はその銅化合物と、芳香環を有しないリン酸エステル化合物及び/又はその銅化合物と、芳香環を有しないリン酸エステル化合物及び/又はその銅化合物と、芳香環を有しないリン酸エステル化合物及び/又はその銅化合物と、芳香環を有しないリン酸エステル化合物及び/又はその銅化合物と、芳香環を有しないリン酸エステル化合物及び/又はその銅化合物と、芳香環を有しないリン酸エステル化合物及び/又はその銅化合物との含有割合が、重量比で10:90~90:10、好ましくは40:60~90:10、特に好ましくは60:40~85:15であると好適である。

[0065]

本発明の光学フィルタを構成する近赤外光吸収層としては、上記(A)成分及び上記(B)成分のうち少なくとも一つの成分のみから形成されてもよく、上述の如く上記成分が樹脂中に含有されて成る樹脂組成物から形成されてもよい。また、上記成分を溶剤中に溶解又は分散せしめて成る液状組成物を基材等に塗布し、溶剤を蒸発させて近赤外光吸収層としてもよい。また、光学フィルタ全体が近赤外光吸収層で形成されていてももちろんよい。以下、近赤外光吸収層を形成するのに好適な液状組成物、樹脂組成物、及び、樹脂組成物のひとつとしての粘着性樹脂組成物について説明する。

[0066]

〈液状組成物〉

上記の通り、液状組成物は、上記(A)成分及び上記(B)成分のうち少なくとも一つの成分が溶剤中に溶解又は分散されたものであり、溶媒を蒸発させて生成される薄膜状の近赤外光吸収層が光学的に透明であれば、液状組成物自体は、

透明なもの、半透明なもの、又は不透明なものであってもよい。この溶剤としては、水又は有機溶媒を用いることができ、有機溶媒としては、メチルアルコール、エチルアルコール、イソプロピルアルコール、ブチルアルコール等のアルコール類、メチルセルソルブ、エチルセルソルブ等のグリコールエーテル類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル等のエーテル類、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、シクロヘキサノン等のケトン類、酢酸エチル、酢酸イソプロピル、酢酸ブチル、酢酸ブチルセルソルブ等のエステル類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族化合物、ヘキサン、ケロシン、石油エーテル等が用いられる。また、他の溶剤として、後述する樹脂組成物で説明するような樹脂(樹脂単量体)、例えば、(メタ)アクリレート等の(メタ)アクリル酸エステル類、スチレン、αーメチルスチレン等の芳香族ビニル化合物等の重合性を有する有機溶媒を用いることもできる。

[0067]

また、この液状組成物における上記(A)成分及び/又は上記(B)成分の含有割合は、使用される溶剤の種類や、光学フィルタの用途又は使用目的によって異なるが、調合後の粘度の観点から、通常、溶剤100質量部に対して、0.1~1900質量部、好ましくは1~900質量部、特に好ましくは5~400質量部となる範囲で調整される。

[0068]

このような液状組成物を、例えば、可視光に対する透光性を有する薄いガラス 材や樹脂材(薄い樹脂板、樹脂フィルム等)等に塗布することにより、極めて簡 易に本発明の光学フィルタを得ることができる。また、この液状組成物を種々の 大きさや形状を有する物品等の任意の部位や面に塗布するだけで、そのような面 に薄膜状の光学フィルタを設けることが至って平易となり、大面積の面へ光学フ

ィルタを設ける場合に非常に有用である。しかも、溶剤を樹脂(樹脂単量体)と すれば、樹脂フィルム等の薄膜状の近赤外光吸収性材料を極めて簡易に得ること もできる。

[0069]

〈樹脂組成物〉



上記(A)成分及び上記(B)成分はともに樹脂との相溶性に優れており、また、上述したように、銅イオンが樹脂中に良好に分散されるので、優れた近赤外光吸収特性を有する樹脂組成物を得ることができる。この樹脂組成物は、単量体組成物としてもよいし、単量体組成物を重合することにより重合体組成物としても構わない。このような樹脂組成物を構成する樹脂単量体としては、(A)成分及び(B)成分のうち少なくともいずれか一方の成分の分散性に優れる樹脂であれば特に限定されるものではなく、例えば、以下に示すアクリル系樹脂、又はアクリル系樹脂以外の樹脂単量体を好ましく用いることができる。

[0070]

アクリル系樹脂としては、(メタ)アクリル酸エステル系単量体から得られる 重合体が好ましく用いられる。(メタ)アクリル酸エステル系単量体の具体例と しては、メチル(メタ)アクリレート、エチル(メタ)アクリレート、nープロ ピル(メタ)アクリレート、n-ブチル(メタ)アクリレート、イソブチル(メ タ)アクリレート、ターシャリーブチル(メタ)アクリレート、n-ヘキシル(メタ)アクリレート、n-オクチル(メタ)アクリレート等のアルキル(メタ) アクリレート類、グリシジル(メタ)アクリレート、2-ヒドロシキエチル(メ タ)アクリレート、2-ヒドロシキプロピル(メタ)アクリレート、ヒドロキシ ブチル(メタ)アクリレート、イソボルニル(メタ)アクリレート、メトキシポ リエチレン(メタ)アクリレート、フェノキシ(メタ)アクリレート等の変性(メタ)アクリレート類、エチレングリコールジ(メタ)アクリレート、ジエチレ ングリコールジ(メタ)アクリレート、ポリエチレングリコールジ(メタ)アク リレート、ポリプロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、1,3ーブチレ ングリコールジ(メタ)アクリレート、1,4-ブタンジオールジ(メタ)アク リレート、1,6-ヘキサンジオールジ(メタ)アクリレート、ネオペンチルグ リコールジ(メタ)アクリレート、2-ヒドロキシー1,3-ジ(メタ)アクリ レート、2,2ービス〔4ー(メタ)アクリロキシエトキシフェニル〕プロパン . 2-ヒドロキシ-1-(メタ)アクリロキシ-3-(メタ)アクリロキシプロ パン、トリメチロールプロパントリ(メタ)アクリレート、ペンタエリトリット トリ(メタ)アクリレート、ペンタエリトリットテトラ(メタ)アクリレート等



の多官能(メタ)アクリレート類等が挙げられる。なお、上記()で囲まれた「メタ」の意味は、アクリル酸若しくはその誘導体、及びメタクリル酸若しくはその誘導体の両方を記載する必要があるときに、記載を簡潔にするため便宜上使用されている記載方法であり、本明細書においても採用したものである。

[0071]

また、別のアクリル系樹脂としては、上記の(メタ)アクリル酸エステル系単量体と、この(メタ)アクリル酸エステル系単量体との共重合が可能な他の共重合性単量体との共重合体も用いられる。このような共重合性単量体の具体例としては、(メタ)アクリル酸、2-(メタ)アクリロイルオキシエチルコハク酸、2-(メタ)アクリロイルオキシエチルフタル酸等の不飽和カルボン酸、N,Nージメチルアクリルアミド等のアクリルアミド類、スチレン、αーメチルスチレン、クロルスチレン、ジブロムスチレン、メトキシスチレン、ビニル安息香酸、ヒドロキシメチルスチレン等の芳香族ビニル化合物等が挙げられる。また、アクリル系樹脂以外の他の樹脂としては、ポリエチレンテレフタレート(PET)、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリ塩化ビニル、ポリカーボネイト、さらにはスチレン、αーメチルスチレン、カロルスチレン、ジブロムスチレン、メトキシスチレン、ビニル安息香酸、ヒドロキシメチルスチレン、ラロルスチレン、ジブロムスチレン、メトキシスチレン、ビニル安息香酸、ヒドロキシメチルスチレン等の芳香族ビニル化合物等の重合体が挙げられる。以上の樹脂単量体は、単独で又は2種類以上組み合わせて用いることができる。

[0072]

また、樹脂単量体として単官能性のもののみを用いる場合には、熱可塑性の樹脂が得られ、単量体の一部又は全部として多官能性のものを用いる場合には、熱硬化性の樹脂が得られるので、これら樹脂組成物を適宜選択することにより、使用目的、用途及び加工成形方法等に応じた光学フィルタを得ることが可能となる

。これらのうち、熱可塑性のものを用いれば、重合硬化後の再成形が容易となる ので、光学フィルタの成形加工性が向上される。

[0073]

樹脂組成物は、上記(A)成分及び/又は上記(B)成分を上記樹脂中に含有させることにより調製され、このとき、(A)成分及び/又は(B)成分の含有



割合は、光学フィルタの用途又は使用目的によって異なるが、成形性(又は成型性)の観点から、通常、樹脂100質量部に対して、0.1~400質量部、好ましくは0.3~200質量部、特に好ましくは1~100質量部となる範囲で調整される。また、樹脂組成物における銅イオンの割合は、樹脂組成物全体に対して、好ましくは2~60重量%、より好ましくは2~20重量%、特に好ましくは2~15重量%となるように調整される。また、樹脂組成物を調製するための具体的な方法は、特に限定されるものではないが、以下の2つの方法によると好適である。

[0074]

[第1の方法]:この第1の方法は、樹脂単量体中に、(A)成分及び/又は(B)成分を含有させて単量体組成物を調製し、この単量体組成物をラジカル重合処理する方法である。この方法において、単量体組成物のラジカル重合処理の具体的な方法としては、特に限定されるものではなく、通常のラジカル重合開始剤を用いるラジカル重合法、例えば、塊状(キャスト)重合法、懸濁重合法、乳化重合法、溶液重合法等の公知の方法を利用することができる。

[0075]

[第2の方法]:この第2の方法は、樹脂中に、(A)成分及び/又は(B)成分を添加して混合する方法である。この方法は、樹脂として熱可塑性樹脂を用いるときに利用される。具体的には、①溶融させた樹脂中に、(A)成分及び/又は(B)成分を添加して混練する方法、②樹脂を適宜の有機溶剤に溶解、分散又は膨潤させ、この溶液に(A)成分及び/又は(B)成分を添加して混合した後、この溶液から有機溶剤を除去する方法がある。

[0076]

上記①の方法において、樹脂と(A)成分及び/又は(B)成分とを混練する 手段としては、熱可塑性樹脂の溶融混練法として一般に用いられている手段、例 えば、ミキシングロールによって溶融混練する手段、ヘンシェルミキサー等によって予備混合した後、押出機によって溶融混練する手段が挙げられる。一方、上 記②の方法で用いられる有機溶剤としては、上記樹脂を溶解、分散又は膨潤し得 るものであれば、特に限定されるものではなく、その具体例としては、メチルア



ルコール、エチルアルコール、イソプロピルアルコール等のアルコール類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、塩化メチレン等の塩素系炭化水素類、ジメチルアクリルアミド、ジメチルフォルムアミド等のアミド化合物等が挙げられる。

[0077]

以上の樹脂組成物の調製において、(A)成分を用い、銅塩として有機酸又は無機酸の銅塩を用いる場合には、特定のリン酸エステル化合物と銅塩とが反応する結果、銅塩から陰イオンである酸成分が遊離される。このような酸成分は、必要に応じて除去されることが好ましい。そのための方法としては、(a)樹脂組成物を適宜の有機溶剤に浸漬させることにより、酸成分を抽出する方法、(b)単量体組成物の重合処理を行う前に、この単量体組成物を冷却処理することにより、酸成分を析出させて分離するといった方法が例示される。また、銅塩として水酸化銅、塩基性炭酸銅等を用いた場合には、上記のような酸成分の除去は必要ないが、単量体組成物の調整時に常圧又は減圧下で還流脱水することが好ましい。このようにすれば、単量体組成物の安定性の向上を図ることができ、さらに、単量体組成物を重合して得られる重合体(光学フィルタ)の透明性を格段に向上させることが可能となる。

[0078]

上記(a)の方法において用いられる有機溶剤としては、遊離される酸成分を溶解することができ、用いられる樹脂に対して適度な親和性(樹脂を溶解しないが、この樹脂中に浸透する程度の親和性)を有するものであれば、特に限定されるものではない。このような溶剤の具体例としては、メチルアルコール、エチルアルコール、nープロピルアルコール、イソプロピルアルコール等の低級脂肪族アルコール、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン類、ジエチルエーテル、石油エーテル等のエーテル類、nーペンタン、nーへキサン、nーへプタン、クロロホルム、メチレンクロライド、四塩化炭素等の脂肪族系炭化水素類及びそのハロゲン化物、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族系炭化水素類等が挙げられる。一方、上記(b)の方法においては、(A)成分を構成する銅塩として、遊離される酸成分が単量体に溶解しにくいもの、或



いは有機酸又は無機酸塩以外の銅塩を用いることが好ましく、具体的には、安息 香酸等の芳香環を有するカルボン酸の銅塩や水酸化銅が挙げられる。

[0079]

〈粘着性樹脂組成物〉

アクリル系樹脂以外の樹脂を含む組成物のなかで、ポリビニルブチラール系樹脂、エチレン-酢酸ビニル共重合体、又はその共重合体の部分鹸化物を含む組成物は、ガラス材又はプラスチック材から成る基材に対する接着性に優れており、かつ、それ自体が柔軟性を有し、さらに温度依存性が小さいという特性を有している。したがって、上記(A)成分及び/又は上記(B)成分を含むこのような樹脂組成物は、粘着性樹脂組成物であり、接着剤を用いなくとも基材への接着が確実であり、よって、成形加工性に優れた光学フィルタを簡易に得ることができるとともに、得られた光学フィルタの温度変化に対する耐性を向上させることができる。

[0080]

また、以上の樹脂組成物には、他の成分として樹脂と相溶性を有する種々の可塑剤を含有させることができ、これにより、飼イオンの樹脂成分中への分散性を高めることができる。このような可塑剤の具体例としては、リン酸トリクレジル、リン酸トリフェニル等のリン酸エステル系可塑剤、ジオクチルフタレート、ジブチルフタレート等のフタル酸系可塑剤、ジブチルセバケート、ブチルリシノレート、メチルアセチルリシノレート、ブチルサクシネート等の脂肪酸系可塑剤、ブチルフタリルブチルグリコレート、トリエチレングリコールジブチレート、トリエチレングリコールジブチレート、トリエチレングリコールジーと-エチルブチラート、ポリエチレングリコール等のグリコール系可塑剤等が挙げられる。また、ベンゾトリアゾール系、ベンゾフェノン系又はサリチル酸系の紫外線吸収剤、その他の抗酸化剤、安定剤等を更に含有させることもできる。

[0081]

次に、上記のような近赤外光吸収層を備える光学フィルタ(上述したように、 光学フィルタ全体が近赤外光吸収層であってもよい)を適用した好適な用途について例示する。



[0082]

〈ディスプレイ前面板〉

本発明による光学フィルタを、プラズマ・ディスプレイ・パネル(Plasma Display Panel ;以下単にPDPという)等の電子ディスプレイの前面板、いわゆるディスプレイ前面板に適用すると極めて好適である。これら電子ディスプレイに備わる発光体の中には、波長800nm~1100nmの近赤外光を発生するものがあり、電子ディスプレイの前面から出射された近赤外光が、電子ディスプレイ周辺で使用されるTV等の近赤外光リモートコントロールシステム(赤外線リモコン)の誤動作を引き起こすといった問題がある。特に、PDPにおいては、発光体電極間に封入されている希ガス(Xe,Ne)の放電励起が利用されており、他の電子ディスプレイに比して高強度の近赤外光が発光される。このような事情から、近赤外光の吸収特性及び可視光の透過性に優れたディスプレイ前面板が望まれている。

[0083]

そこで、例えば、ディスプレイ前面板を構成する基板(ガラスや樹脂製の基板等)に本発明の光学フィルタを貼合することにより、近赤外光の選択吸収性及び可視光の選択透過性に優れたディスプレイ前面板を得ることが可能となり、しかも、光学フィルタの耐湿性が向上されるので、そのようなディスプレイ前面板の失透を長期にわたって防止でき、このディスプレイ前面板の製品寿命を伸長させることが可能となる。また、(A)成分及び/又は(B)成分そのもの、又は上述の液状組成物を基板上に塗布して乾燥させれば、ディスプレイ前面板の表面に薄膜状の近赤外光吸収層から成る光学フィルタが形成されることとなる。以下、このようなディスプレイ前面板の一例について説明する。

[0084]

図1は、本発明の光学フィルタを用いたディスプレイ前面板の一例を示す構成 図であって、図1(a)は断面図であり、図1(b)は積層構造を示す分解斜視 図である。図1に示すディスプレイ前面板1は、PDPの前面に取り付けられる 光学的に透明な板状を成す透明部材11の一方の面に、本発明の光学フィルタ1 6が貼合され、更に、導電性を有する細線が縦横に編み込まれてメッシュ状を成



すシールドメッシュ13が、樹脂製(例えば、ポリエチレンテレフタレート(PET)製)の透明フィルム14で覆われるように貼付されたものである。また、透明部材11の他方面の全域には反射低減膜12が形成されている。さらに、シールドメッシュ13と接していない透明フィルム14の面には反射防止膜15が形成されている。

[0085]

透明部材11に形成された光学フィルタ16としては、以下の3種類の形態が 好適である。

[第1の形態]:透明部材11上に、(A)成分及び/又は(B)成分が貼合又は塗布されたもの、或いは、上述の液状組成物又は粘着性樹脂組成物が、貼合又は塗布されて、乾燥されて薄膜となったもの。

[第2の形態]:上述の樹脂組成物から成る薄い板又はフィルム状のもの。

[第3の形態]:薄い透明体(板、フィルム等)に、(A)成分及び/又は(B)成分が貼合又は塗布されたもの、上述の液状組成物又は粘着性樹脂組成物が貼合又は塗布されたもの、或いは、上述の樹脂組成物から成るフィルムが貼合されたもの。

[0086]

上記樹脂組成物に用いられる樹脂としては、アクリル系樹脂、ポリカーボネイト系樹脂、スチレン系樹脂、ポリエステル樹脂、セルロース系樹脂が好ましく、可視光透過性、耐候性、成形加工性等の観点からは、アクリル系樹脂が特に好ましい。アクリル系樹脂から成る樹脂組成物を用いると、ディスプレイに表示された映像が暗くならずに観賞し易く、また、耐久性に優れるとともに、加工形状の制約が少ないディスプレイ前面板1を得ることができる。

[0087]

ここで、上記各形態の光学フィルタ16を含む透明部材11を備えるディスプレイ前面板1においては、波長800nm~1000nmの波長領域におけるディスプレイ前面板1としての近赤外光の透過率が20%以下、好ましくは15%以下、更に好ましくは10%以下となるように、本発明による光学フィルタ中の(A)成分及び/又は(B)成分の種類、濃度、層厚(塗布又は積層される場合



はその層の厚さ、樹脂に分散される場合は樹脂層の厚さ)が調整されている。このようにすれば、例えば、赤外線通信等で主に利用されている波長950nm近傍の近赤外光が十分に減衰されるので、ディスプレイの周囲に赤外線リモコン等がある場合でもそれらが誤動作するおそれが少ない。

[0088]

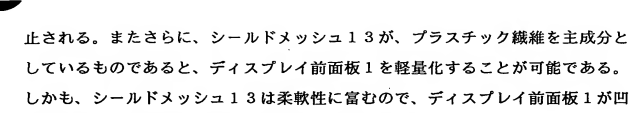
また、シールドメッシュ13を、例えば、銅やニッケルといった遷移金属で被覆されたプラスチック繊維で編成すると、数MHz~1GHz程度の周波数範囲の電磁波を有効にかつ確実に遮へいすることができる。また、反射低減膜12及び反射防止膜15は、例えば、二酸化ケイ素や酸化アルミニウム等の低屈折率材料から成る薄膜と、二酸化チタンや酸化イットリウム等の高屈折率材料の薄膜とを交互に積層することに形成することができる。

[0089]

図2は、図1に示すディスプレイ前面板1の使用状態を示す斜視図である。図2に示すように、ディスプレイ前面板1は、反射防止膜15が形成された面を前方にして、PDP2のパネル面21を覆うように配置される。そして、PDP2のパネル面21から発せられた近赤外光は、光学フィルタ16により吸収されて強度が20%以下、好ましくは15%以下、更に好ましくは10%以下に減じられる。一方、PDP2のパネル面21から近赤外光と同時に発せられる可視光は、ディスプレイ前面板1に備わる光学フィルタ16によって殆ど吸収されない。したがって、図2に示すPDP2の周辺に、近赤外光で作動するような機器が置かれていても、PDP2のパネル面21から出射される近赤外光がそれら機器の誤動作を起こすことを有効に防止できるとともに、パネル面21に映し出される映像等を支障なく観賞することができる。

[0090]

また、PDP2のパネル面21からは、電磁波が放出されるが、このような電磁波は、図1に示すシールドメッシュ13によって有効に遮蔽されるので、PDP2の観賞中にこのような電磁波に曝されることがない。さらに、このシールドメッシュ13は、金属並の導電性を有するため、ディスプレイ前面板1に静電気が殆ど帯電せず、静電気によりディスプレイ前面板1に埃等が付着することが防



凸形状を有する場合でも容易に貼合できる利点がある。

[0091]

また、ディスプレイ前面板1側からパネル面21へ入射する外光(主に自然光や電灯からの光)は、ディスプレイ前面板1の反射防止膜15に入射すると、反射防止膜15を形成する屈折率の異なる多層の作用によって反射することが防止されるので、PDP2の周囲が明るくても、外光の反射によってパネル面21の映像等が見え難くなることが防止される。このとき、上記外光のごく一部は反射防止膜15を透過するが、この透過光は反射低減膜12によって反射が低減されるので、外光の反射によってパネル面21に写った映像等が見え難くなることが一層防止される。

[0092]

ところで、近赤外光や赤外光は熱線であり、熱線の吸収が必要とされる部材に本発明の光学フィルタを貼合又は形成させても好適である。以下、具体的な適用例として、熱線吸収性コーティング、熱線吸収性複合体、及び熱線吸収性粘着剤を用いた熱線吸収体について説明する。

[0093]

〈熱線吸収性コーティング〉

上記(A)成分及び/又は上記(B)成分を適宜の溶剤に溶解又は分散させたもの、すなわち、上述した液状組成物をコーティングが必要な面に塗布し、溶剤を蒸発させると、その面の一部又は全部に薄膜を形成させることができる。この薄膜が本発明の光学フィルタ(近赤外光吸収層)であり、近赤外光吸収性及び耐湿性に優れた熱線吸収性コーティングとなる。このように形成される薄膜状の光学フィルタが光学的に透明であれば、液状組成物自体は、透明なもの、半透明なもの又は不透明なものであってもよい。

[0094]

また、(A)成分及び/又は(B)成分の溶剤への溶解性又は分散性を高める



ために、或いは、熱線吸収性コーティングを施した面、すなわち、光学フィルタが形成された面の平坦性等を高めるために、液状組成物に溶解補助剤等を添加剤として加えてもよい。このような添加剤としては、例えば、レベリング剤、消泡剤としての各種の界面活性剤が好ましく用いられる。熱線吸収性コーティングのための液状組成物における上記(A)成分及び/又は上記(B)成分の含有割合は、使用される液状媒体の種類や、熱線吸収性コーティング剤の用途又は使用目的によって異なるが、調合後の粘度の観点から、通常、液状媒体100質量部に対して、0.1~1900質量部、好ましくは1~900質量部、特に好ましくは5~400質量部となる範囲で調整されると好適である。

[0095]

〈熱線吸収性複合体〉

熱線吸収性複合体としては、透光性を有する基材の一方の面に、本発明の光学フィルタが貼合又は形成されたものが有用であり、この光学フィルタ上に透光性を有するもうひとつの基材が更に貼合されていてもよい。基材を構成する材料としては、可視光透過性を有するものであれば、特に限定されるものではなく、熱線吸収性複合体の用途に応じて適宜選択されるが、硬度、耐熱性、耐薬品性、耐久性等の観点から、無機ガラス若しくは有機ガラス等のガラス材、又は、例えば、ポリカーボネイト、アクリロニトリルースチレン共重合体、ポリメチルメタクリレート、塩化ビニル系樹脂、ポリスチレン、ポリエステル等のプラスチック材料を用いると好適である。また、基材は、それぞれ同じ種類の材料で構成されていてもよく、或いは互いに異なる材料で構成されていてもよい。さらに、光学フィルタが貼合又は形成されていない側の基材の面が硬化処理されていると、その面の損傷防止及び耐久性の観点から好ましい。また、基材には更に他の透光性材料より成る層が設けられていてもよい。このようにすれば、近赤外光吸収性及び

耐湿性に優れた熱線吸収性複合体を得ることができる。

[0096]

また、熱線吸収性複合体の基材及び光学フィルタのうち少なくとも一つの面には、反射低減層又は反射防止層が設けられていてもよい。この反射低減層又は反射防止層としては、無機酸化物、無機ハロゲン化物等より成る公知の材料を用い



て、真空蒸着、イオンプレーティング、スパッタリングといった種々公知の方法によって形成させることができる。また、必要に応じて、特定波長の可視光を吸収する可視光吸収剤、例えば、波長500nm~600nmを選択的に吸収するコバルトイオンを含む金属イオン含有成分等やその他の添加剤が樹脂組成物中に混合されていてもよい。

[0097]

〈熱線吸収性粘着剤を用いた熱線吸収体〉

熱線吸収性粘着剤としては、粘着性を有する樹脂と上記(A)成分及び/又は上記(B)成分とを含有して成るものが有用である。粘着性を有する樹脂としては、粘着性を有するアクリル系樹脂を好ましく用いることができ、これは、粘着成分を構成するアクリル系樹脂単量体を含有する単量体組成物を重合処理することにより得られる。このようなアクリル系樹脂単量体としては、アルキル基の炭素数が4~12であって、ホモポリマーのガラス転移点が−70℃~−30℃であるアクリル酸アルキルエステルを好適に用いることができ、具体的には、n−ブチルアクリレート、2−エチルヘキシルアクリレート、オクチルアクリレート、デシルアクリレート等が挙げられる。

[0098]

また、粘着性を有するアクリル系樹脂を得るための単量体組成物には、上記の 粘着成分として用いられるアクリル系樹脂単量体の他に、凝集成分を構成する単 量体及び改質成分を構成する単量体を含有させることが望ましい。この凝集成分 を有する単量体としては、粘着成分として用いられるアクリル系樹脂単量体と共 重合可能なものであって、得られる共重合体のガラス転移点を高める作用を有す るものが用いられ、具体的には、炭素数が1~3の低級アルキル基を有するアク リル酸アルキルエステル、メタクリル酸アルキルエステル、酢酸ビニル、塩化ビ ニリデン、アクリロニトリル、スチレン等が挙げられる。また、上記改質成分と して用いられる単量体としては、上記粘着成分として用いられるアクリル系樹脂 単量体と共重合可能であって、官能基を有するものが用いられ、具体的には、ア クリル酸、メタクリル酸、マレイン酸、マレイン酸モノエステル等のカルボキシ ル基含有化合物、2ーヒドロキシエチルアクリレート、2ーヒドロキシエチルメ



タクリレート等の水酸基含有化合物、アクリルアミド、メタクリルアミド、N-tertーブチルアクリルアミド、N-オクチルアクリルアミド等の酸アミド化合物、グリシジルアクリレート、グリシジルメタクリレート等のグリシジル基含有単量体等が挙げられる。

[0099]

上記単量体組成物における各単量体の使用割合は、用いられる単量体の種類、得られるアクリル系樹脂組成物の使用目的等によって異なるが、通常、粘着成分として用いられるアクリル系樹脂単量体が30~95質量%、凝集成分として用いられる単量体が5~50質量%、改質成分として用いられる単量体が0.1~10質量%である。また、この単量体組成物を重合処理する方法としては、溶液重合法及び乳化重合法を用いることができる。これら重合処理に用いられる触媒としては、例えば、ベンゾイルパーオキサイド、アゾビスイソブチルニトリル、過硫酸アンモニウム、過硫酸カリウム等の過酸化物が挙げられる。溶液重合法により単量体樹脂組成物の重合処理を行う場合には、重合溶媒として種々の有機溶媒を用いることができ、例えば、酢酸エチル等のエステル類、芳香族炭化水素類、ケトン類等が挙げられる。また、乳化重合法により単量体組成物の重合処理を行う場合には、乳化剤として、通常の乳化重合に使用されている公知の種々のものを用いることができる。

[0100]

そして、上記のように単量体組成物を重合処理することにより、粘着性を有するアクリル系樹脂がポリマー溶液又はラテックスの状態で得られる。このようにして得られたポリマー溶液又はラテックスに、(A)成分及び/又は(B)成分を混合したものを、基材上に、例えば、薄く引き伸ばすように貼付又は塗布することにより、粘着性を有する光学フィルタが形成される。また、上記混合物には、必要に応じて、特定波長の可視光を吸収する可視光吸収剤、例えば、波長500nm~600nmを選択的に吸収するコバルトイオンを含む金属イオン含有成分等や、その他の添加剤を混合してもよい。ここで、熱線吸収性粘着剤における上記(A)成分及び/又は上記(B)成分の含有割合は、粘着性を有するアクリル系樹脂の透光性や粘着性を損なわない範囲でできるだけ多い方が望ましいが、



粘着性を有するアクリル系樹脂100質量部に対して、0.1~400質量部、好ましくは0.3~200質量部、より好ましくは1~100質量部の範囲で調整されると好適である。この熱線吸収性粘着剤を透明基材に塗布することにより、粘着性を有する光学フィルタが形成された熱線吸収体を簡易に得ることができる。また、この光学フィルタ上に基材を貼合させると、貼合のために接着剤を用いることなく、上述の熱線吸収性複合体を簡易に得ることもできる。

[0101]

また、以上説明した熱線吸収性コーティング、熱線吸収性複合体及び熱線吸収性粘着剤を用いた熱線吸収体は、熱線の遮蔽が要求される透光性部材等に適用されると好ましい。具体例としては、住宅やその他の建造物の窓材、自動車や電車等の車両の窓材、航空機や船舶等の車両の窓材といった採光と眺望を得るための部材が挙げられる。このような窓材は、熱線遮蔽性を得るために可視光を吸収するような遮光部材を用いる場合に比して、同等以上の熱線吸収性を有しつつ、可視光透過性に優れているので、窓の外部の風景の視認性に優れており、良好な開放感を得られる傾向にある。また、本発明の光学フィルタが耐湿性に優れているので、この光学フィルタを有する窓材等が高温多湿に曝される屋外等で使用されても、失透が起こりにくく、良好な熱線吸収性を長期間保持できる利点がある。

[0102]

また、他の用途としては、植物栽培雰囲気を覆う温室施設を構築するための農業用被覆材が挙げられる。温室施設は内部の保温を目的としているが、夏季には外部からの熱線によって内部の温度が必要以上に上昇してしまうおそれがある。そこで、上記の熱線吸収性コーティングが施された農業用被覆材、或いは、上記の熱線吸収性複合体及び熱線吸収体から形成された農業用被覆材を用いれば、温室内等の過剰な温度上昇を有効に抑制して、温室施設の利用期間を延長でき、稼働率を向上することが可能となる。また、可視光透過性に優れているので、温室外部からの内部の視認性も向上される。また、本発明の光学フィルタは耐湿性に優れているので、この光学フィルタを有する農業用被覆材が屋外等で使用されても、失透が起こりにくく、良好な熱線吸収性を長期間保持できる利点がある。

[0103]



【実施例】

以下、本発明に係る具体的な実施例について説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0104]

く実施例1>

- (1)上記式(28) s で表されるリン酸エステル化合物((特開平6-118228号公報等参照;以下「リン酸エステルA」という)を16g、上記式(28)-t で表されるリン酸エステル化合物(特開平6-118228号公報等参照;以下「リン酸エステルB」という)を14.4g、ジエチレングリコールジメタクリレートを20g、メチルメタクリレートを48.6g、及び、αーメチルスチレンを0.9g混合し、モノマー溶液を得た。
- (2) このモノマー溶液に安息香酸銅を32g加え、安息香酸銅を溶解させた後、-20℃の冷蔵庫内に24時間静置し、安息香酸(融点122℃)を結晶化させて析出させた。
- (3) 析出した安息香酸を-20℃の温度環境下でモノマー溶液から濾別分離した。
- (4) このモノマー溶液に重合開始剤としてtーブチルパーオクタノエートを2.0g添加した。このモノマー溶液をポリ塩化ビニル製ガスケットと2枚のガラス基板から構成される重合用セルに注入し、45℃で16時間、60℃で8時間、100℃で3時間と順次異なる温度で加熱して厚さ0.5mmの板状で淡青色透明の光学フィルタを得た(なお、この光学フィルタは、全体が近赤外光吸収層となっている)。
- (5) この光学フィルタ中のリン原子の含有量は、銅イオン1モルに対して0. 55モル(すなわち、P/Cuがモル比で0.55)であった。また、光学フィ

ルタ中の銅イオンの含有量は、6.1重量%であった。

[0105]

く実施例2>

リン酸エステルAを17.3g、リン酸エステルBを15g、メチルメタクリレートを46.7g用いたこと以外は、上記実施例1と同様にして厚さ0.5m



mの板状で淡青色透明の光学フィルタを得た。この光学フィルタ中のP/Cuはモル比で0.58であった。また、光学フィルタ中の銅イオンの含有量は、6.1重量%であった。

[0106]

〈実施例3〉

リン酸エステルAを12g、リン酸エステルBを11.7g、メチルメタクリレートを55.3g、安息香酸銅を20g用いたこと以外は、上記実施例1と同様にして厚さ0.5mmの板状で淡青色透明の光学フィルタを得た。この光学フィルタ中のP/Cuのモル比は0.69であった。また、光学フィルタ中の銅イオンの含有量は、3.9重量%であった。

[0107]

く比較例1>

リン酸エステルAを21.5g、リン酸エステルBを23.5g、メチルメタクリレートを34g用いたこと以外は、上記実施例1と同様にして厚さ0.5mmの板状で淡青色透明の光学フィルタを得た。この光学フィルタ中のP/Cuのモル比は0.83であった。また、光学フィルタ中の銅イオンの含有量は、6.1重量%であった。

[0108]

〈比較例2〉

リン酸エステルAを14.5g、リン酸エステルBを14g、メチルメタクリレートを50.5g用いたこと以外は、上記実施例3と同様にして厚さ0.5mmの板状で淡青色透明の光学フィルタを得た。この光学フィルタ中のP/Cuのモル比は0.83であった。また、光学フィルタ中の飼イオンの含有量は、3.9重量%であった。

[0109]

く分光透過率測定〉

上記実施例1~3並びに比較例1及び2で作製した光学フィルタについて、分 光光度計「U-4000」 [(株)日立製作所製]を用い、波長250~120 0nmにおける分光透過率を測定した。この結果(分光透過率スペクトル)を図



3~7に示す。この結果から、本発明の光学フィルタは十分な可視光透過性及び 近赤外光吸収性を有するものであることが確認された。

[0110]

〈耐湿性試験〉

上記実施例1~3並びに比較例1及び2で作製した光学フィルタを、周囲温度60℃、相対湿度90%の環境下に放置し、各光学フィルタが白化(白濁)して失透するまでの時間(hr)を目視で測定した。結果を表1に示す(各光学フィルタの成分等も併せて表1に示す)。この結果より、銅イオンの含有量が増えると失透しやすくなる傾向が認められ、かつ、P/Cuのモル比が小さくなるに従って失透し難くなる傾向が認められた。また、比較例1及び比較例2の光学フィルタがそれぞれ137時間及び166時間で失透したのに対し、実施例1~3の光学フィルタは、660時間以上で失透した。このことから、本発明による光学フィルタは、極めて耐湿性に優れたものであることが確認された。

[0111]



【表1】

				-			
		実施例1	実施例2	実施例3	比較例1	比較例	例 2
	P/Cu*1	0.55	0.58	69'0	0.83	0	83
羅	イオン含有量(重量%)	6.1	6.1	3.9	6.1	က	6.
	リン酸エステルA	16	17.3	12	21.5	14	.5
	リン酸エステル B	14.4	15	11.7	23.5		14
1	ジエチレンク゚リ ⊐ールジメタクリレート	20	20	20	20		20
ž +	メチルメタクリレート	48.6	46.7	55.3	34	20	0.5
	αーメチルスチレン	6.0	6.0	0.9	0.9		6
	安息香酸銅	32	32	20	32		20
	七 -フ~チルハ。-オキシオクタノエート	2	2	5	2		2
水米	(шш) 200	0.5	0.5	1.6	0.5		9 .
21119	白化時間*2(hr)	1824	1153	660以上	137		99
(*1:モル比で示す。 *2:周囲温度60°C、相対温度90%の環境下で耐温性試験を行 フィルタが白化(白濁)して失透が起こるまでの時間を示す。	相対温度90%の環境下で耐温性試験を行った場合に、白濁)して失透が起こるまでの時間を示す。	の環境下でが起こるま.	耐湿性試験での時間を示	を行った場 Rす。	<u>ئ</u> ئ	光

[0112]

【発明の効果】

以上説明した通り、本発明によれば、光学フィルタにおける近赤外光吸収層の



厚さを薄くしたときに、銅イオンの含有量を高めて十分な近赤外光吸収性を得る場合に、特定のリン酸エステル化合物を用い、かつ、近赤外光吸収層におけるリン原子と銅イオンとの含有割合が所定の値、すなわち、近赤外光吸収層におけるリン原子の含有量が銅イオン1モルに対して0.4~0.7モルとされているので、十分な近赤外光吸収性を有しつつ、耐湿性に極めて優れた光学フィルタを得ることが可能となる。

【図面の簡単な説明】

【図1】

本発明の光学フィルタを用いたディスプレイ前面板の一例を示す構成図であって、図1 (a) は断面図であり、図1 (b) は積層構造を示す分解斜視図である

【図2】

図1に示すディスプレイ前面板の使用状態の一例を示す斜視図である。

【図3】

実施例1による光学フィルタの分光透過率スペクトル図である。

【図4】

実施例2による光学フィルタの分光透過率スペクトル図である。

【図5】

実施例3による光学フィルタの分光透過率スペクトル図である。

【図6】

比較例1による光学フィルタの分光透過率スペクトル図である。

【図7】

比較例2による光学フィルタの分光透過率スペクトル図である。

【符号の説明】

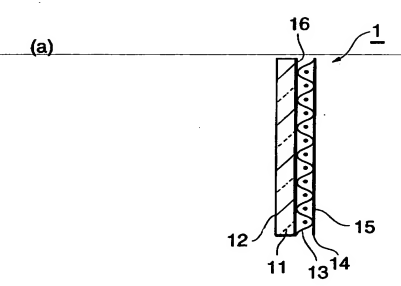
1…ディスプレイ前面板、2…PDP(ディスプレイ)、16…光学フィルタ

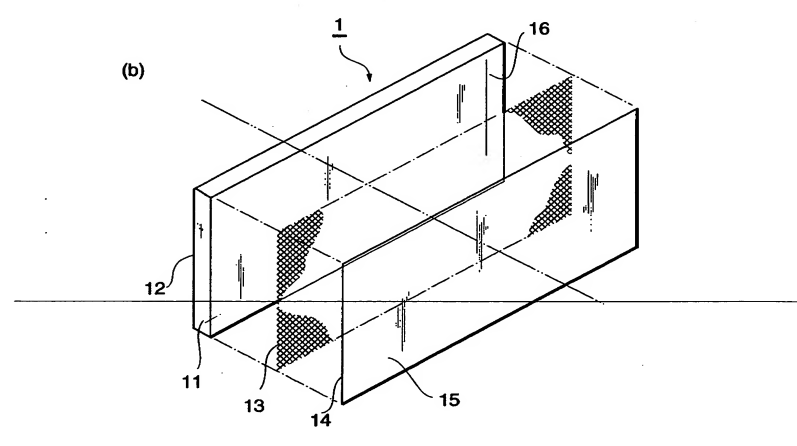


【書類名】

図面

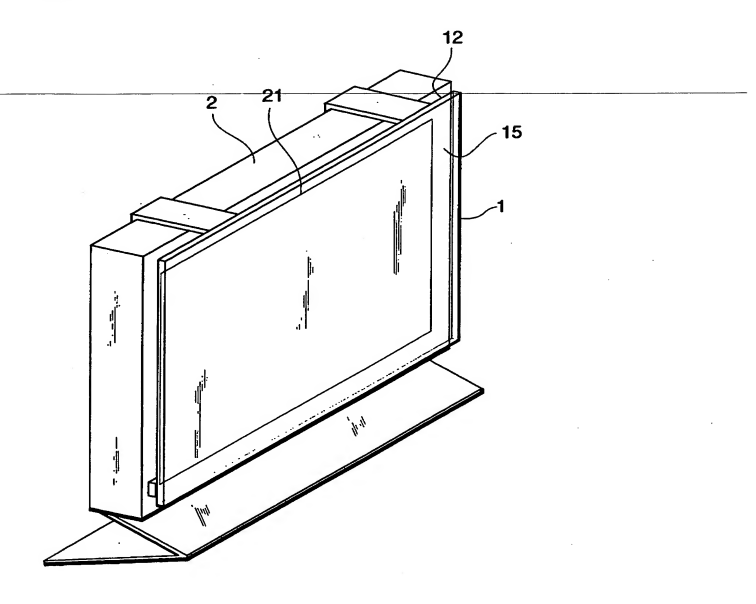
【図1】





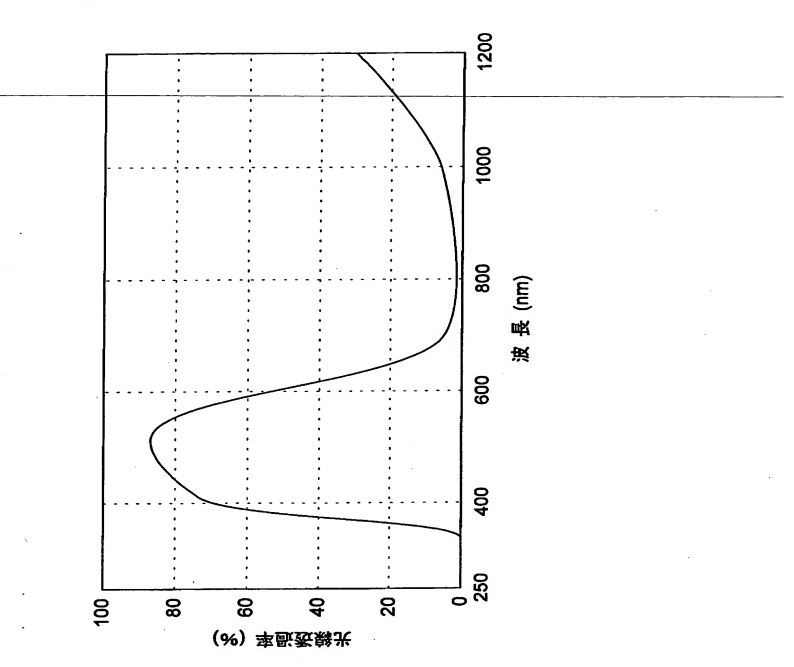


【図2】



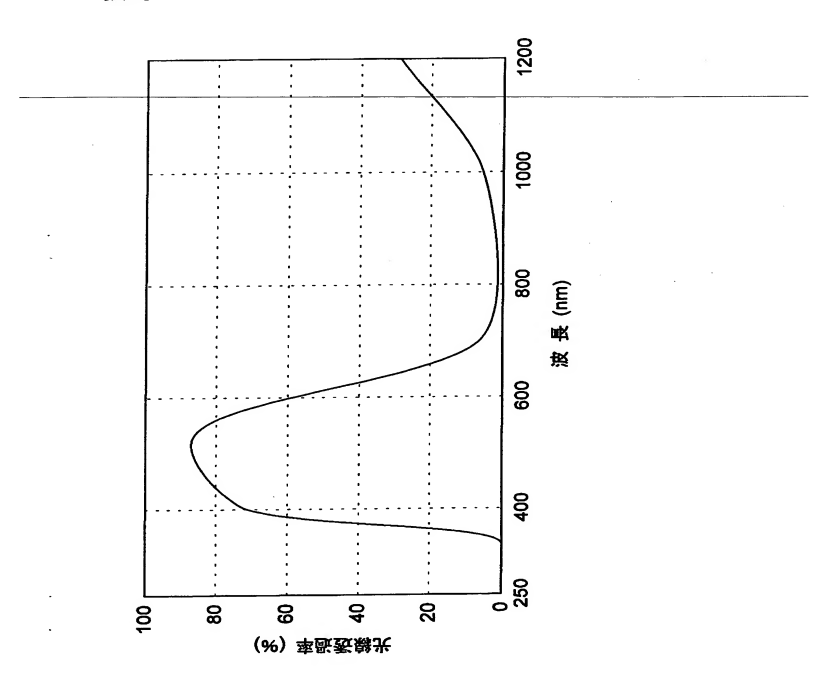


【図3】

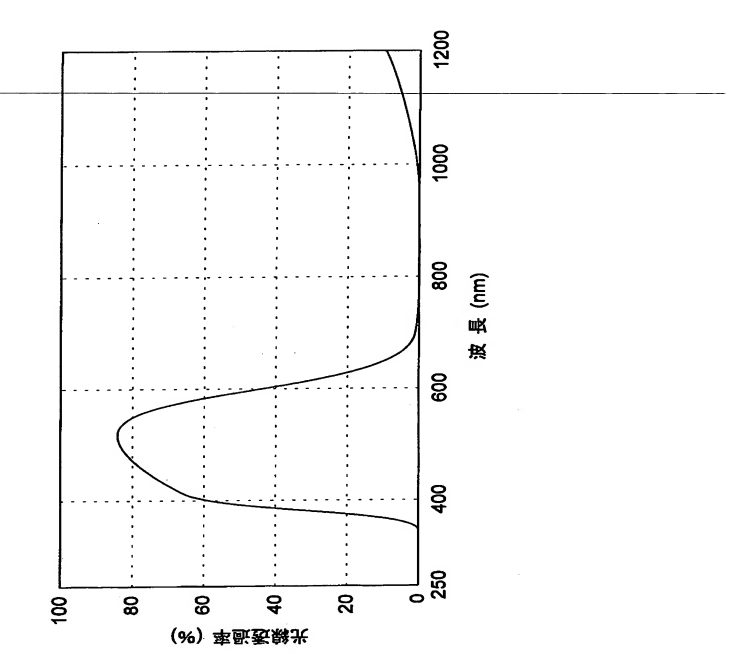




【図4】

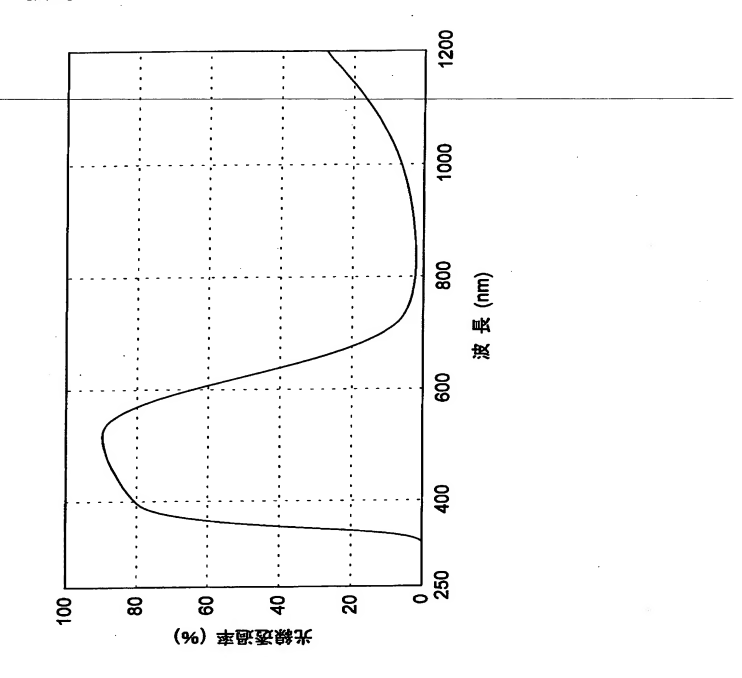


【図5】

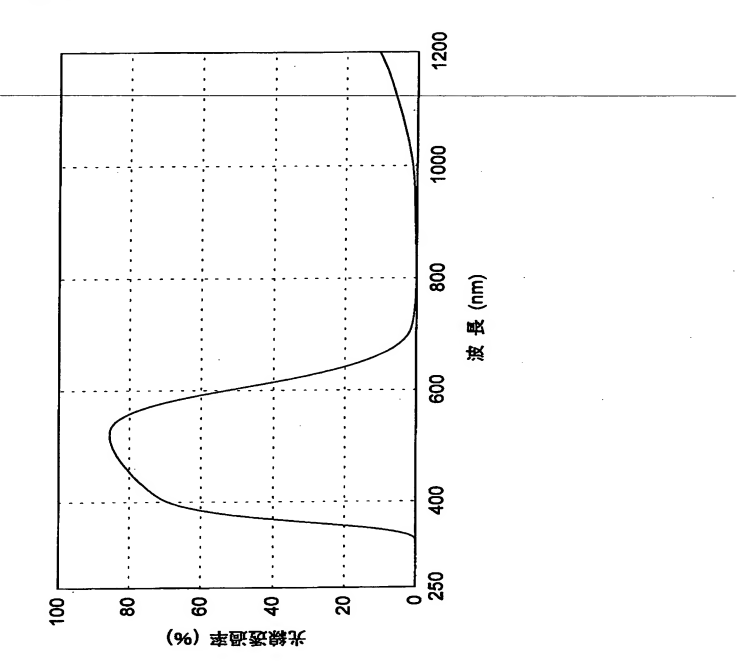




【図6】







【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 十分な近赤外光吸収性を有しつつ、耐湿性に極めて優れた光学フィルタを提供する。

【解決手段】 本発明の光学フィルタは、下記(A)成分及び下記(B)成分のうち少なくとも一つの成分を含有して成る近赤外光吸収層を備え、近赤外光吸収層におけるリン原子の含有量が銅イオン1モルに対して0.4~0.7モルであり、近赤外光吸収層における銅イオンの含有量が2~60重量%であることを特徴とする。

- (A) 成分:下記式(10) 又は(11) で表されるリン酸エステル化合物及び 銅イオンより成る成分
- (B) 成分:上記リン酸エステル化合物と銅化合物との反応により得られるリン酸エステル銅化合物

【化1】

式(10)

式(11)

$$\begin{array}{c|c}
CH_{3} & O \\
 \hline
CH_{2}=C-C-O-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-O+P-(OH)_{3-n} \\
 \hline
O & n
\end{array}$$

【選択図】 なし

出願人履歴情報

識別番号

[000001100]

1. 変更年月日 1990年 8月28日

[変更理由] 新規登録

住 所 東京都中央区日本橋堀留町1丁目9番11号

氏 名 呉羽化学工業株式会社